

ZOOG MUM

Gepubliceerd: 19-11-2014 Laatst bijgewerkt: 19-03-2025

-

Ethische beoordeling	Positief advies
Status	Werving gestopt
Type aandoening	-
Onderzoekstype	Interventie onderzoek

Samenvatting

ID

NL-OMON25111

Bron

Nationaal Trial Register

Verkorte titel

ZOOG MUM

Aandoening

supplementation of vitamins and fish oil fatty acids during pregnancy and lactation
breast milk

Ondersteuning

Primaire sponsor: UMCG

Overige ondersteuning: -

Onderzoeksproduct en/of interventie

Uitkomstmaten

Primaire uitkomstmaten

the primary aim of the study is to find the dose of DHA during pregnancy and lactation that leads to a mean breast milk DHA of at least 0.7g%

Toelichting onderzoek

Achtergrond van het onderzoek

-

Doel van het onderzoek

-

Onderzoeksopzet

the first time point is at the start of the study at week 20 in the pregnancy.
The second time point (compliance) is week 36 of the pregnancy
The third time point and end point is 4 weeks after the delivery

Onderzoeksproduct en/of interventie

fish oil- fatty acids
vitamin D
multivitamin

Contactpersonen

Publiek

-

Eline Stoutjesdijk;
UMCG hanzeplein 1

Groningen 9700 RB
The Netherlands
+31503610399

Wetenschappelijk

-

Eline Stoutjesdijk;
UMCG hanzeplein 1

Groningen 9700 RB
The Netherlands

Deelname eisen

Belangrijkste voorwaarden om deel te mogen nemen (Inclusiecriteria)

Change in inclusion criteria 26-06-2017:

apparently healthy women, during a non-complicated single pregnancy

BMI between 18 and 29 kg/m² before pregnancy

good control of the Dutch language

willing to stop taking multivitamins, folic acid, vitamin D and fish oil supplements if taken

Belangrijkste redenen om niet deel te kunnen nemen (Exclusiecriteria)

hyperemesis gravidarum

vegetarian or vegan

diabetes mellitus

criteria for individual ending of the study

preterm birth (gestational age less than 37 weeks) and birth after 42 weeks

complications mother

pregnancy diabetes

pre-eclampsia, placental insufficiency, intrauterine growth retardation

Onderzoeksopzet

Opzet

Type:	Interventie onderzoek
Onderzoeksmodel:	Parallel
Toewijzing:	Gerandomiseerd
Blinding:	Open / niet geblindeerd
Controle:	N.v.t. / onbekend

Deelname

Nederland
Status: Werving gestopt
(Verwachte) startdatum: 01-12-2014
Aantal proefpersonen: 43
Type: Werkelijke startdatum

Voornemen beschikbaar stellen Individuele Patiënten Data (IPD)

Wordt de data na het onderzoek gedeeld: Nog niet bepaald

Ethische beoordeling

Positief advies
Datum: 19-11-2014
Soort: Eerste indiening

Registraties

Opgevolgd door onderstaande (mogelijk meer actuele) registratie

ID: 41801
Bron: ToetsingOnline
Titel:

Andere (mogelijk minder actuele) registraties in dit register

Geen registraties gevonden.

In overige registers

Register	ID
NTR-new	NL4835
NTR-old	NTR4959
CCMO	NL49639.042.14
OMON	NL-OMON41801

Resultaten